

(19) Országkód

# HU

# SZABADALMI **LEÍRÁS**

(11) Lajstromszám:

220 630 B1



(21) A bejelentés ügyszáma: P 99 02543 (22) A bejelentés napja: 1990, 12, 21,

(23) Módosítási elsőbbség: 1994, 07, 01,

(30) Elsőbbségi adatok:

8407/90 1990, 12, 21, US 07/455,201 1989, 12, 22, US (51) Int. Cl.7

C 07 D 239/22 C 07 D 239/48

MAGYAR KÖZTÁRSASÁG

MAGYAR **SZABADALMI** HIVATAL

(40) A közzététel napja: 1991. 06. 28.

(45) A megadás meghirdetésének dátuma a Szabadalmi

Közlönyben: 2002, 03, 28.

(72) Feltaláló:

Daluge, Susan Mary, Chapel Hill, North Carolina (US)

(73) Szabadalmas:

The Wellcome Foundation Ltd., London (GB)

(74) Képviselő:

Válas Györgyné dr., DANUBIA Szabadalmi és Védjegy Iroda Kft., Budapest

(54)

# Új pirimidinilszármazékok és előállításuk

#### **KIVONAT**

A találmány tárgyát a (Q) általános képletű enantiomerck képezik. A képletben

RA jelentése H vagy formilcsoport, RB jelentése H, R3 jelentése izobutiroilesoport, R4 jelentése -NHA, ahol A jelentése (1S,4R) vagy (1R,4S) konfigurációjú 2ciklopentén-1-metanol-4-il-csoport, W nincs jelen, a === jelölés jelentése kettős kötés és Y jelentése halogénatom;

RA jelentése formilcsoport, RB jelentése H, R3 jelentése izobutiroilesoport, R4 jelentése halogénatom, W nincs jelen, a ziz jelölés jelentése kettős kötés és Y jelentése halogénatom;

R<sup>A</sup> és R<sup>B</sup> mindegyikének jelentése O, R<sup>3</sup> jelentése izobutíroilesoport, R4 jelentése halogénatom, W nines jelen, a --- jelölés jelentése kettős kötés és Y jelentése halogénatom;

vagy

RA és RB mindegyikének jelentése O, R3 jelentése izobutiroilesoport, R4 jelentése halogénatom, W jelentése H, a --- jelölés jelentése vegyértékkötés és Y jelentése oxocsoport.

A találmány tárgyát képezi még a fenti (Q) általános képletű vegyületek azon körének előállítása, amelyben RA jelentése H vagy formilcsoport, RB jelentése H,

R3 jelentése izobutiroilesoport,

R4 jelentése -NHA, ahol A jelentése (1S,4R) vagy (1R,4S) konfigurációjú 2-ciklopentén-1-metanol-4il-csoport, W nincs jelen, a zijelölés jelentése kettős kötés és Y jelentése halogénatom;

RA jelentése formilcsoport, RB jelentése H, R3 jelentése izobutiroilesoport, R4 jelentése halogénatom, W nincs jelen, a TIII jelölés jelentése kettős kötés és Y jelentése halogénatom.

A találmány szerinti vegyűletek antivirális hatású nukleozidanalógok szintézise során hasznos intermedierek.

(Q)

A találmány tárgya a virusfertőzések kezelésére szolgáló (1) általános képletű purin-nukleozid-származékok előállításának köztítermékeiül szolgáló (Q) általános képletű enantiomer pirimidinszármazékok, valamint ezek egy szűkebb körének előállítása.

l

Az ÁIDS (szerzett immunhiány szindróma) olyan, az immunrendszer gyengülésével vagy károsodásával járó betegség, amely hajlamossá teszi az ebben szenvedő beteget végzetes opportunista fertőzésekre. Jellenzően az AIDS a T-sejtek, különösen az OKT4 felületi markert hordozó segítő-indukáló alcsoport súlyosbodó fogyásával jár együtt.

A humán immunhiány vírust (HIV) reprodukálhatóan izolálták AIDS-ben szenvedő, vagy az AIDS-t gyakorta megelőző tűneteket mutató betegekből. A HIV citopatikus, úgy tűnik, hogy különösen az OKT4 markert hordozó T-sejteket fertőzi és pusztítja, és már általánossá vált az a felismerés, hogy a HIV az AIDS kóroki tényezője.

Amióta felismerték azt, hogy a HIV az AIDS kóroki 20 tényezője, számos anti-HIV kemoterápiás szert javasoltak, amelyek hatékonyak lehetnek az AIDS-ben szenvedők kezelésére, így például a 4 724 232 számú amerikai egyesült államokbeli szabadalomban 3'-azido-3'dezoxitimidint (amely a zidovudine nevet kapta) és gyógyászati célra alkalmas származékait, valamint ezek humán retrovírus-fertőzések, köztük az AIDS és ezzel kapcsolatos klinikai állapotok kezelésére való alkalmazását ismertetik. Vince és munkatársai [Antiviral Research, 9 (1/2), 120 (1988)] bizonyos széngyűrűs nukleozidanalógokat, valamint ezek HIV elleni alkalmazását ismertetik. Ismertették még a (±)-9-[cisz-4-(hidroximetil)-2-ciklopentenil]-guanint (NSC-614 846), amely karbovir néven is ismert [Second International Conference on Antiviral Research, Williamsburg, VA, 1988. 35 április 10-14.].

Egy másik olyan patogén vírus, amely világszerte jelentős következményekkel járó hatást fejt ki, a hepatitis B-vírus (HBV). Ennek előfordulása igen gyakori az ázsiai országokban, és elterjedt Afrikának a Szaharától délre fekvő vidékein. A virus kóroktanilag a primer hepatocelluláris karcinomával kapcsolatos.

Az Amerikai Egyesült Államokban jelenleg becslések szerint mintegy 500 000-1 000 000 fertőzéshordozó személy van. A fertőzéshordozóknak mintegy 25%ában fejlődik ki a krónikus aktív hepatitis, és a betegség gyakran cirrózisig fejlődik. Becslések szerint az Amerikai Egyesült Államokban évente mintegy 5000 ember hal meg HBV-sal kapcsolatos cirrózis következtében, és feltehetőleg 1000 ember HBV-sai kapcsolatos májrák folytán. Még akkor is szükséges lesz HBV ellen hatékony vegyületek alkalmazása, ha a HBV ellen hatásos univerzális vakcina fog rendelkezésre állni. A fertőzött hordozók folyamatos nagy utánpótlását a világon mintegy 220 000 000 főre becsülik, ezek számára a vak- 55 cinálás nem jelent segítséget, továbbra is ki vannak téve a HBV által kiváltott májkórok nagy kockázatának. Ez a hordozó népesség szolgál ferrásui az érzékeny egyének fertőzésének forrásául, fenntartja a betegség előfordulását különösen a járványos területeken, 60 vagy a nagy rizikófaktorú csoportokban, például a kábítószereket intravénásán alkalmazók és a homoszexuálisok körében. Igen nagy szükség van hatásos vírusellenes szerekre, olyanokra, amelyek mind a krónikus fertőzések ellen hatásosak, mind a kórnak a hepatocelluláris karcinóma irányába való haladását csökkentik.

A HBV-fertőzés klinikai tűnetei közé tartoznak a fejfájás, láz, rossz közérzet, émelygés, hányás, étvágytalanság és hasi fájdalmak. A vírusreplikációt általában az immunválasz szabályozza, az ember felgyógyulása hetekig vagy hónapokig tart, de a fertőzés esetenként ennél súlyosabb lehet, állandó krónikus májmegbetegedéshez vezethet, amint azt az előzőekben vázoltuk.

Az EP 242482 számú szabadalmi leirásban HSV kezelésére alkalmas purinszármazékokat ismertetnek. Ezek előállításának hasznos köztitermékeiként 2,5-diamino-4,6-diklóropirimidin-szánmazékokat ismertetnek, ezek egyike sem tartalmaz a 2-helyzetben izobutiramid-csoport helyettesítőt.

A HU P 8900210 (B 203 755) lajstromszámú szabadalmi leírásban rák kezelésére szolgáló purinszármazékokat ímak le. Ezek előállításának köztitermékeiként 2,5-diaminopirimidin-származékokat említenek.

Temple, C. és munkatársai. a J. Org. Chem., 40 (21), 3141–3142 szakirodalmi helyen 2,5-diamino-4,6-diklóropirimidin előállítását ismertetik.

A fent hivatkozott anterioritások egyikében sem tesznek említést, még utalást sem a találmány körébe tartozó pirimidin-2-izobutiramid-származékokról.

A 349 242 számú európai szabadalmi bejelentésben 6-helyettesített purin-karbociklusos nukleozidokat ismertetnek, valamint ezek alkalmazását gyógyászati kezelésben, különösen HIV- és HBV-fertőzések kezelésében. Ezek között a vegyületek között található a (±)-cisz-4-[2-amino-6-(ciklopropil-amino)-9-purin-9-il]-2-ciklopentén-1-metanol és a (±)-cisz-4-[2-amino-6-(ciklopropil-metil-amino)-9H-purin-9-il]-2-ciklopentén-1-metanol, azaz mindkettő enantiomerjeinek racém elegye formájában.

A fenti két vegyület egyedi, elkülönített enantiomerjei és ezek gyógyászati célra alkalmas származékai előnyös vírusellenes aktivitással bíró szerek, különösen hatásosak HIV- és HBV-fertőzések esetén, citotoxikus hatásuk alacsony és/vagy a fenti aktivitással bíró más vegyületek előállításának hasznos köztitermékei.

Az (I) általános képletű enantiomer vegyületek képletében R jelentése ciklopropil-amino- vagy N-ciklopropil-N-metil-amino-esoport, és A jelentése a 2-ciklopentén-1-metanol-4-il-esoport (1S,4R) vagy (1R,4S) konfigurációja – valamint ezen vegyületek 1–18 szénatomos alkil-, foszfát-, aminosav vagy 2,3-di(6–24 szénatomos acil)-glicerin-észterei, sói és előbbi észtereinek sói. Ezek a vegyületek és előbbi származékaik egy enantiomer formájában vannak jelen lényegében mentesen a másik enantiomertől (például 10 törneg% alatti, előnyösen 5 törneg% alatti mennyiséget tartalmaznak belőle).

Az (I) általános képletű vegyűletek az (IA) és (IB) konfigurációnak megfelelőek lehetnek – a képletben R jelentése az előzőekben megadott.

5

15

35

Az (I) általános képletű vegyületek enantiomer formái, amelyek a másik enantiomertől lényegében mentesek, a következők:

(1S,4R)-cisz-4-[2-amino-6-(ciklopropil-amino)-9H-purin-9-il]-2-ciklopentén-1-metanol

(IR,4S)-cisz-4-[2-amino-6-(ciklopropil-amino)-9H-purin-9-il]-2-ciklopentén-1-metanol

(1S,4R)-cisz-4-[2-amino-6-(N-ciklopropil-N-metil-amino)-9H-purin-9-il]-2-ciklopentén-1 -metanol

(1R,4S)-cisz-4-[2-amino-6-(N-ciklopropil-N-metil- 10 amino)-9H-purin-9-il]-2-ciklopenién-1 -metanol.

Az (I) általános képletű vegyületekre, előállításukra, gyógyászati hatásukra és gyógyászati alkalmazásukra vonatkozó további kitanitás és adatok az egyidejűleg benyújtott 219 454 lajstromszámú magyar szabadalmi leírásban találhatók, amelyet leírásunkba referenciaként építünk be.

Az (l) általános képletű enantiomer vegyületek és származékaik előállításához alkalmazott enantiomer kiindulási anyagok és prekurzoraik mindegyike lényegében a másik enantiomertől mentes enantiomer formájában van jelen (az enantiomertől mentes megjelölésen az előzőekben az (I) általános képletű vegyületekre leírt mértéket értjük).

Az (I) általános képletű vegyületek előállíthatók többek között egy (II) általános képletű enantiomer vegyület – a képletben A jelentése az előzőekben megadott, Z jelentése kilépőcsoport, ciklopropil-aminnal vagy N-ciklopropil-N-metil-aminnal való reagáltatásával, és kívánt esetben a következő átalakítási műveletek közül kívánt sorrendben egy vagy kettő végrehajtásával:

 i) egy kapott (I) általános képletű vegyület sóvá, az előzőekben megjelölt alkil-, foszfát-, aminosav- vagy zsírsavészterré vagy az előbbi észterek sójává való alakításával, vagy

ii) egy fenti só, észter vagy észter sója formájában kapott (I) általános képletű vegyület (I) általános képletű vegyületté vagy annak más fenti szánnazékává való alakításával.

Az eljárás bármely ismert módon végrehajtható, például egy olyan (II) általános képletű vegyűletet, amelyben Z jelentése például halogénatom, így klóratom, egy megfelelő aminnal, például cikiopropil-aminnal vagy N-ciklopropil-N-metil-aminnal reagáltatva, előnyösen az amin feleslegét alkalmazva, előnyösen visszafolyató hűtő alatt végzett forralás mellett vagy 50 °C-t meghaladó hőmérsékleten, előnyösen szerves oldószer, például metanol vagy etanol jelenlétében, így az előzőckben megadott R aminocsoport vegyűletbe való bevitelével.

Az eljárás kiindulási anyagként alkalmazott (II) álta-50 lános képletű vegyületek előállíthatók például az olyan megfelelő találmány szerinti új (Q) általános képletű enantiomer vegyületnek, amelynek képletében

R^ jelentése H vagy formilesoport,

R<sup>8</sup> jelentése H,

R3 jelentése izobutiroilcsoport,

R<sup>4</sup> jelentése –NHA, anol A jelentése (1S,4R) vagy (1R,4S) konfigurációjú 2-ciklopentén-1-metanol-4-il-csoport,

W nines jelen,

a === jelölés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom.

vagy reakcióképes származékának hangyasavval vagy reakcióképes származékával való reagáltatásával, majd az R³ amino-védőcsoport eltávolításával.

A Q általános képletű új enantiomer vegyületek előbbi körén belül különösen jelentősek azok, amelyekben R² jelentése formilesoport.

Az előzőekben előnyősként jelölt (1S,4R)-cisz-4-[(2-amino-6-ciklopropil-amino)-9H-purin-9-il]-2-ciklopentén-1-metanol előállításának különösen előnyös (Q) általános képletű kiindulási anyaga az

(1R,4S)-cisz-N-{4-klór-5-formamido-6-[/4-(hidroximetil)-2-ciklopentén-1-il/-amino]-2-pirimidinil}-izobutiramid.

A kiindulási anyagként alkalmazott találmány szerinti olyan (Q) általános képletű enantiomer vegyületek, amelyekben

R^ jelentése H vagy formilesoport,

R<sup>B</sup> jelentése H,

R3 jelentése izobutiroilesoport,

R<sup>4</sup> jelentése –NHA, ahol A jelentése (1S,4R) vagy (1R,4S) konfigurációjú 2-ciklopentén-1-metanol-4-il-csoport,

W nincs jelen,

a === jelölés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom

előállíthatók például egy olyan (Q) általános képletű vegyületnek, amelyben

RA jelentése formilesoport,

R<sup>D</sup> jelentése H,

R3 jelentése izobutiroilcsoport,

R4 jelentése halogénatom,

W nincs jelen,

a === jelölés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom,

vagy reakcióképes származékának egy (VIIIA) vagy (VIIIB) képletű enantiomer vegyülettel való reagáltatásával.

A fenti, ugyancsak a találmány körébe tartozó reakciót előnyősen bázis, például tercier-amin, így trietilamin vagy trimetil-amin jelenlétében, előnyősen szerves oldószerben, például dimetoxi-etánban vagy etanolban hajtjuk végre.

A megfelelő enantiomer konfigurációjú (VIIIA) vagy (VIIIB) képletű vegyületet a megfelelő racém vegyület, például (±)-4-amino-2-ciklopentén-1-metanolnak optikailag aktív karbonsavval, például dibenzoil-D-borkősavval való komplexszé alakításával, majd a kapott diasztereomer sók frakcionált kristályosításával állítjuk elő. Más eljárás szerint alkalmazhatunk enzimes rezolválást, például a J. Med. Chem. 30, 746 (1987) és a J. Med. Chem. 28, 1385 (1985) szakirodalmi helyeken leírt módon.

A találmány szerint olyan (Q) általános képletű vegyületek előállításának kiindulási anyagaként amelyekben

RA jelentése H vagy formilcsoport,

R<sup>B</sup> jelentése H,

60

R3 jelentése izobutiroilesoport,

R<sup>4</sup> jelentése –NHA, ahol A jelentése (1S,4R) vagy (1R,4S) konfigurációjú 2-ciklopentén-1-metanol-4-il-csoport,

ì

W nincs jelen,

a --- jelölés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom,

alkalmazott új, ugyancsak a találmány körébe tartozó olyan (Q) általános képletű vegyűletek, amelyekben

R<sup>A</sup> jelentése formilesoport,

R<sup>B</sup> jelentése H.

R3 jelentése izobutiroilesoport,

R4 jelentése halogénatom,

W nincs jelen,

a IIII jelölés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom,

ismert eljárások alkalmazásával állíthatók elő, például egy olyan (Q) általános képletű vegyület, amelyben

RA és RB mindegyikének jelentése O,

R3 jelentése izobutiroilesoport,

R4 jelentése halogénatom,

W nincs jelen,

a \_\_\_ jelölés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom -

redukálásával, amelynek során a nitrocsoport aminocsoporttá alakul, és a kapott aminocsoportnak formamidocsoporttá való alakításával, amelyet például hangyasav/ecetsavanhidrid reagens alkalmazásával végzünk. Az olyan (Q) általános képletű vegyületek előállítására szolgáló fenti eljárás, amelyekben

RA jelentése formilcsoport,

R<sup>B</sup> jelentése H,

R3 jelentése izobutiroilesoport,

R<sup>4</sup> jelentése halogénatom.

W nines jelen.

a IIII jelölés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom,

ugyancsak a találmány körébe tartozik.

Azok a (Q) általános képletű vegyületek, amelyekben

R<sup>A</sup> és R<sup>B</sup> mindegyikének jelentése O,

R<sup>3</sup> jelentése izobutiroilesoport.

R4 jelentése halogénatom,

W nincs jelen,

a --- jelölés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom,

ugyancsak újak és a találmány körébe tartoznak. Ismert eljárással állíthatók elő, így egy olyan (Q) általános képletű vegyület halogénezésével, amelyben

RA és RB mindegyikének jelentése O,

R3 jelentėse izobutiroilesoport,

R4 jelentése halogénatom,

W jelentése H,

a :::: jelölés jelentése vegyértékkötés és

Y jelentése oxocsoport,

például foszfor-oxi-kloriddal való reagáltatásával nyer- 55 hetők.

A fenti (Q) általános képletű vegyületek, amelyekben

RA és RB mindegyikének jelentése O,

R<sup>3</sup> jelentése izobutiroilesoport,

R4 jelentése halogénatom,

W jelentése H.

a --- jelölés jelentése vegyértékkötés és

Y jelentése oxocsoport,

is újak és a találmány részért képezik. Ismert módon állíthatók elő, például egy (XI) általános képletű vegyűletnek – a képletben R<sup>4</sup> jelentése az előzőekben megadott – az amino-védőcsoport bevítelére alkalmas reagenssel való reagáltatásával, például egy megfelelő karbonsavval vagy annak funkciós származékával, például izovajsavanhidriddel való reagáltatással. A (XI) általános képletű vegyületek a megfelelő (XII) általános képletű vegyület – a képletben R<sup>4</sup> jelentése az előzőekben megadott – nitrálásával állithatók elő.

A találmány szerinti (Q) általános képletű vegyületek közül különösen előnyösek a következők:

N-(4,6-diklór-5-formamido-2-pirimidinil)-izobutiramid;

N-(4,6-diklór-5-nitro-2-pirimidinil)-izobutiramid és

 N-(4-klór-1,6-dihidro-5-nitro-6-oxo-2-pirimidinil)-izobutiramid.

A következőkben a találmányt példákban mutatjuk be a korlátozás szándéka nélkül. A példákban az optikai forgatóképességet a nátrium D vonalára (589 nm) vonatkoztatva, 20 °C hőmérsékleten adjuk meg.

### 1. referenciapélda

metriás egységként.

(15,4R)-4-Amino-2-ciklopentén-1-metanol-dibenzoil-D-tartarát előállítása

14,88 g, 0,073 mol, a 4 268 672 számú amerikai egyesűlt államokbeli szabadalom szerint előállított (±)cisz-4-acetamido-ciklopent-2-én-metil-acetát, 46,19 g, 0,146 mol bárium-hidroxid-oktahidrát és 300 ml víz elegyét nitrogéngáz-atmoszférában visszafolyató hűtő alatt 35 18 órán át forraljuk. A kapott oldatot szén-dioxiddal semlegesítjük. A csapadékot vízzel, majd etanolial mossuk. Az egyesített mosófolyadék-szűrleteket sziruppá pároljuk be [(±)-4-amino-2-ciklopentén-1-metanol ecetsavas só], majd a kapott anyagot feleslegben lévő Amberlite IRA-400 (OH-) gyantával vizben keverve szabad aminná alakítjuk. A gyantát kiszűrjük, vízzel mossuk, a mosófolyadék szűrleteit bepárolva halványsárga szirupot nyerünk, amelyet részletekben hozzáadott etanol lepárlásával szárítunk. 2,26 g, 20,0 mmol ilyen aminmintát és 3,62 g, 10,0 mmol 99%-os dibenzoil-Dborkősavat (Aldrich) 35 ml meleg abszolút etanolban oldunk. Az oldathoz mintegy 150 ml forrásban lévő acetonitrilt adunk a zavarosodási pontig, majd az oldatot hagyjuk lassan szobahőmérsékletre hűlni. A képződő fehér tűket azonos oldószerkombinációból háromszor átkristályosítjuk, így 37%-os hozammal 1,07 g cím szerinti vegyületet nyerünk fehér lemezek formájában. A termék olvadáspontja 160–162 °C.  $[\alpha]^{20}$ <sub>D</sub> +66,9°,  $[\alpha]^{20}$ <sub>436</sub> +165°,  $[\alpha]^{20}_{365}$  +325°, (c=0,28, metanol). A kapott só Rīg-sugār krisztallogrāfiās vizsgālatāval lehetővé vált a kation abszolút konfigurációjának a D-dibenzoilborkősav-dianion konfigurációjának ismeretében való rögzítése. Ez a só a C2 téralakzatban kristályosodik egy C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>NO-kationnal, és 1/2 C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>O<sub>8</sub> dianionnal aszimElemzési eredmények a C<sub>6</sub>H<sub>11</sub>NO.1/2 (C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>O<sub>8</sub>) képlet alapján:

1

számított: C%=61,63, H%=6,21, N% = 4.79: talált: C% = 61.56, H% = 6.24, N% = 4.74.

#### referenciapélda

(1R,4S)-4-Amino-2-ciklopentén-1-metanol-dibenzoil-L-tartarát előállitása

A cím szerinti sót az 1. referenciapéldában leírt módon állítjuk elő és kristályosítjuk, azzal az eltéréssel. 10 hogy dibenzoil-L-borkôsavat alkalmazunk. Etanol és acetonitril elegyéből végzett háromszori átkristályosítás után 34%-os hozammal 1,00 g cím szerinti vegyületet nyerünk schér lemezek formájában. Olvadáspont: 160-162 °C;  $[\alpha]^{20}_D$ -68,2°,  $[\alpha]^{20}_{436}$ -169°,  $[\alpha]^{20}_{365}$ -333°, 15 (c=0.24, metanol).

Elemzési eredmények a C<sub>6</sub>H<sub>11</sub>NO.1/2 (C<sub>18</sub>H<sub>14</sub>O<sub>8</sub>) képlet alapján:

számított: C %=61,63, H %=6,21, N % = 4.79; C % = 61,59, H % = 6,21, talált: N % = 4.76.

## 3. referenciapélda

(±)-cisz-N-[4-Klór-5-formamido-6-[/4-(hidroxi-metil)-2-ciklopentén-1-il/-amino]-2-pirimidinil]-acetamid előállítása

N-(5-Amino-4,6-diklór-pirimidin-2-il)-acetamidot [J. Org. Chem. 40, 3141 (1975)] formilezünk oly módon, hogy 0,75 g, 3,4 mmol fenti vegyület 20 ml ecetsavanhidridben készült oldatához 20 ml 96%-os hangyasavat adunk. A kapott oldatot 25 °C hőmérsékleten I órán át keverjük, majd bepároljuk, így 91%os hozammal 0,77 g N-(4,6-diklór-5-formamido-2pirimidinil)-acetamidot nyerünk cserszínű por formájában. Az anyag szerkezetét <sup>1</sup>H-NMR és tömegspektrum adatai alapján erősítjük meg. 840 mg, 3,37 mmol 35 kapott cserszínű port, 940 mg, 8,2 mmol (±)-cisz-4amino-2-ciklopentén-1-metanolt és 0,80 g, 8,0 mmol trietil-amint 50 ml etanolban olajfürdőn, nitrogéngázatmoszférában 70-80 °C hőmérsékleten tartunk 50 percen át, majd bepároljuk. A kapott sötét színű olajat szilikagélen kromatografáljuk. A cím szerinti vegyületet 5%-os metanol - kloroform eleggyel eluáljuk, 840 mg őszibarack színű szilárd habot nyerünk. Ezt az anyagot metanolból kristályosítva 52%-os hozammal 575 mg fehér, szemcsés terméket kapunk, amelynek ol- 45 vadáspontja 189-193 °C. <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 10,23 (széles, 1,0, NHAc), 9,3 (széles, 1,0, NHCHO), 8.15 és 7,90 (mindkettő s, összesen 1,0, HC=O két konformerből, a csúcsok 60 °C-on egybeolvadnak), 7,42 és 7,22 (mindkettő d, J=8,3, összesen 1,0, CH- 50 NH két konformerből, a csúcsok 60 °C-on egybeolvadnak), 5,9 és 5,7 (mindkettő m, 2,0, CH=CH), 5,05 (m, 1, CH-N), 4,73 (m, 1, OH), 3,39 (m, 2, CH<sub>2</sub>OH); 2,72 (m, 1, CH), 2,40 (m, 1, 1/2 CH<sub>2</sub>), 1.36 (m, 1, 1/2 CH<sub>2</sub>).

Elemzési eredmények a C<sub>13</sub>H<sub>16</sub>N<sub>5</sub>O<sub>3</sub>Cl képlet alapján: számított: C % =47,93, H %=4,95, N% = 21,50,

C1% = 10.88:

taláft; C% = 47.99, H% = 4.96, N% = 21,42C1% = 10.96.

4. referenciapéida

(±)-cisz-4-[2-Amino-6-(ciklopropil-amino)-9H-purin-9-il]-2-ciklopentén-1-metanol előállítása

A 2. referenciapélda cim szerinti vegyületéből 0,91 g, 2,79 mmol mennyiséget 1 ml száraz DMF-ban oldunk. Az oldathoz 10 ml trictil-ortoformiátot és 0,29 ml, 3,4 mmol etánszulfonsavat adunk, majd 24 órán át 65 °C hőmérsékleten tartjuk. Ezután az oldatot sziruppá pároljuk be, a szirupot 15 ml 1 n hidrogénkloridban oldjuk, és 3 órán át keverjük. Az elegy pH-ját 5 n nátrium-hidroxiddal 7-re állítjuk, majd a kapott elegyet (olaj képződik) izopropanol és kloroform 1:3 arányú elegyének 3×100 ml-ével extraháljuk. Az egyesített szerves fázisokat magnézium-szulfáton szárítjuk, majd bepároljuk, így 0,93 g vörös, üvegszerű anyagot nyerünk. A kapott üvegszerű anyagot 20 ml metanolban feloldjuk, és 2 ml ciklopropil-aminnal Parr-bombában 18 órán át 70 °C hőmérsékleten tartjuk. A kapott oldatot bepároljuk, és a nyert sötét, üvegszerű anyagot szilikagélen adszorbeáljuk. Eluensként 7%-os metanol-etil-acetát elegyet alkalmazunk, így 19%-os hozammal 148 mg cím szcrinti vegyületet nyerünk fehér por formájában, amelyet acetonitrillel eldőrzsőlünk. A kapott termék <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)-adatai: δ 0,56 és 0,63 (2m, 4, 2-ciklopropil CH<sub>2</sub>); 1,56 és 2,60 (2m, 2, ciklopentenil-CH<sub>2</sub>); 2,85 (m, 1, 1'-H); 3,02 (m, 1, ciklopropil CH-NH); 3,43 (m, 2, CH<sub>2</sub>OH); 4,71 (t, 1, CH<sub>2</sub>OH); 5,40 (m, 1, 4'-H); 5,77 (s, 2, NH<sub>2</sub>), átlapoló 5,84 (m, 1, =CH<sub>2</sub>); 6,09 (m, 1, =CH); 7,23 (d, 1, NH-CH);7,58 (s. 1, purin-8-H).

#### 5. referenciapélda

55

(+)-(1R,4S)-cisz-N-[4-Klór-5-formamido-6-[f4-(hidroxi-metil)-2-ciklopentén-1-il]-amino}-2-pirimidinil]-acetamid előállítása

2,76 g, 9,02 mmol, az 1. referenciapélda szerint előállított (1S,4R)-4-amino-2-ciklopentén-1-metanol-dibenzoil-D-tartarátot 20 ml vízben oldunk, és 65 ml hidroxid formájú Amberlite IA-400 anioncserélő gyantával töltött oszlopra visszük. Az oszlopot vizzei mossuk. A lúgos frakciókat egyesítjük, és olajjá pároljuk be, az olajat a hozzáadott abszolút etanol lepárlásával, majd 66,7 Pa nyomáson szárítjuk, így 1,2 g (15,4R)-4-amino-2-ciklopentén-1-metanolt nyerünk halványsárga olaj formájában, amely levegőn gyorsan sötétedik. Az anyagot azonnal felhasználjuk. Az olajat 5 ml ctanolban oldjuk, és hozzáadjuk 2,07 g, 8,31 mmol, a 3, referenciapélda szerint előállított N-(4,6-diklór-5-formamido-2-pirimidinil)-acetamidot és 2,50 g, 24,8 mmol trietil-amint tartalmazó oldathoz. A kapott sötét színű oldatot nitrogéngáz-atmoszféra alatt olajfürdőben 50 percig 75-80 °C hőmérsékleten tartjuk. Ezután az oldatot sziruppá pároljuk be, majd a szirupot szilikagél oszlopra visszük. A cim szerinti vegyületet 3-5%-os metanol - ktoroformeleggyel eluáljuk. Így 54%-os hozammal 1,59 g halványsárga szilárd habot nyerünk. amelynek IH-NMR adatai azonosak a kristályosított mintáéval. Ilyen mintát etanolból kristályositunk, fehér granulumokat nyerünk, amelyeknek olvadáspontja 194-195 °C, <sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)-adatai azonosak

a 3. referenciapélda cím szerinti vegyületének hasonló adataival;  $[\alpha]^{20}_{D}+2,7^{\circ}$ ,  $[\alpha]^{20}_{578}+3,6^{\circ}$ ,  $[\alpha]^{20}_{546}+2,9^{\circ}$ ,  $[\alpha]^{20}_{436}-2,5^{\circ}$ ,  $[\alpha]^{20}_{365}-41,2^{\circ}$  (c=0,238, metanol).

#### 6. referenciapélda

(--)-(IS,4R)-cisz-(2-Amino-6-klór-9H-purin-9-il)-2-ciklopentén-I-meianol előállítása

Az 5. referenciapélda cím szerinti vegyületéből 1,15 g, 3,53 mmol mennyiséget 45 ml dictoxi-metilacetátban nitrogéngáz-atmoszféra alatt 3,5 órán át 10 visszafolyató hűtő alatt enyhén forralunk. A kapott halványsárga oldatot 66,7 Pa nyomáson sárga sziruppá pároljuk be. A szirupot 50 ml 1 n hidrogén-kloriddal l órán át keverjük. Az oldatot nátrium-hidrogén-karbonáttal semlegesítjük, és szárazra pároljuk. A vissza- 15 maradó szilárd anyagot metanollal extraháljuk, és a metanolban oldható anyagot szilikagéloszlopra visszük. Az oszlopról 10%-os metanol - etil-acetát-eleggyel eluáljuk a cím szerinti vegyűletet. 78%-os hozammal 730 mg halványsárga, szilárd habot nyerünk. A termék 20 'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)-adatai: δ 1,63 és 2,61 (m, 2, CH<sub>2</sub>); 2,87 (m, 1, 1'-H); 3,44 (d, 2, CH<sub>2</sub>OH); 5,44 (m, 1, CH-N); 5,89 (m, 1, =CH); 6,14 (m, 1,=CH); 6,82 (széles s, 2, NH<sub>2</sub>); 8,02 (s, 1, 8-H); (CH<sub>2</sub>OH nem látható a  $H_2O$  csúcs alatt).  $[\alpha]_{D}^{20}-114.9^{\circ}$  (c=0,26, McOH).

### 7. referenciapélda

(-)-(1S,4R)-cisz-4-[2-Amino-6-(ciklopropil-amino)-9H-purin-9-il]-2-ciklopentén-1-metanol előállitása

Az 5. referenciapélda cím szerinti vegyületéből 560 mg, 2,11 mmol mennyiséget 12 ml metanolban 2,4 ml ciklopropil-aminnal Parr-bombában 17 órán át 78 °C hőmérsékleten tartunk. Ezután az elegyről az oldó-35 szert lepároljuk. és a visszamaradó anyagot szilikagélen kromatografáljuk. A cím szerinti vegyületet 5–7%-os metanol – etil-acetát-eleggyel eluáljuk. 59%-os hozammal 367 mg szintelen, szilárd habot nyerünk. A termék <sup>1</sup>H–NMR-adatai (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 0,56 és 0,63 (2m, 4, 40 2-ciklopropil CH<sub>2</sub>); 1,56 és 2,60 (2m, 2, ciklopentenil-CH<sub>2</sub>); 2,85 (m, 1, 1'-H); 3,02 (m, 1, ciklopropil CH-NH); 3,43 (m, 2, CH<sub>2</sub>OH); 4,71 (t, 1, CH<sub>2</sub>OH); 5,40 (m, 1, 4'-H); 5,77 (s, 2, NH<sub>2</sub>), átlapoló 5,84 (m, 1, =CH<sub>2</sub>); 6,09 (m, 1,=CH); 7,23 (d, 1, NH-CH); 7,58 (s, 1, purin-8-H). [α]<sup>20</sup><sub>D</sub> –59,0° (c=0,28, MeOH).

## 1. példa

N-(4-Klór-1,6-dihidro-5-nitro-6-oxo-2-pirimidinil)-izobutiramid előállítása

6-Klór-5-nitro-izocitozint [J. Chem. Soc. 5041 (1960); J. Org. Chem., 40, 3141 (1975)] védőcsoporttal látunk el oly módon, hogy a 14,88 g, 78,09 mmol fenti sárga, szílárd anyagot 250 ml izobutánsavanhidrid és 3-4 csepp tőmény kénsav jelenlétében 1 órán át 100 °C 55 hőmérsékleten tartunk. A kapott oldathoz 100 ml vízmentes metanolt adunk, az elegyet 50 °C hőmérsékleten fél órán át keverjűk, majd eredeti térfogatának harmadára pároljuk be. A cím szerinti vegyületet az elegyből kiszűrjűk, így 74%-os hozammal 14,97 g halvány-60

sárga kristályos anyagot nyerünk. A termék olvadáspontja 196–199 °C (bomlik).  $^1H$ –NMR (DMSO- $^1H$ -NMR (DMSO

Elemzési eredmények a  $C_8H_9N_4O_4CI$  képlet alapján: számított: C % = 36,87, H %=3,48, N %=21,50, Cl %=13,60;

talált: C % = 36.94, H % = 3.48, N % = 21.44, . Cl % = 13.53.

2. példa

N-(4,6-Diklór-5-nitro-2-pirimidinil)-izobutíramid előállítása

Az 1. példa cím szerinti vegyületéből 10,0 g, 38,37 inmol mennyiséget 200 ml foszfor-oxi-kloridban, 3-4 csepp N, N-dietil-anilin jelenlétében nitrogéngáz-atmoszférában 5 órán át visszafolyató hűtő alatt forralunk. Az oldatot ezután szobahőmérsékletre hűtjük, szárazra pároljuk, és a visszamaradó szirupot 200 ml hideg, mintegy -10 °C hőmérsékletű metilén-kloridban oldjuk. A szerves fázist 100 ml telített vizes nátrium-hidrogénkarbonát-oldattal erőteljes keverés mellett reagáltatjuk, és az elegy hőmérsékletét 5 °C hőmérséklet alatt tartva részletekben szilárd nátrium-hidrogén-karbonátot adagolunk a pH 5 és 7 közötti értékre való beállítására. A fäzisokat szétválasztjuk, a vizes fázist metilén-kloriddal extraháljuk, az egyesített szerves fázisokat fázisszeparáló papíron szűrjük, bepároljuk, majd vákuumban szárazra pároljuk, igy 72%-os hozammal 7,71 g cím szerinti vegyűletet nyerűnk sárgásfehér, szilárd anyag formájában. A termék kellően tiszta ahhoz, hogy ebben az állapotában alkalmazzuk a következő lépésben. Hexán és metilén-klorid elegyéből való átkristályosítással készitűnk analitikai mintát. Az átkristályosított tennék jellemzői: Olvadáspont: 166–169 °C. ¹H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 1,09 (d, J=6.9 Hz, 6H, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH), 2,79 (m, J=6.9 Hz, 1H, (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH), 11,61 (s, 1H).

Elemzési eredmények a  $C_8H_8N_4O_3Cl_2$  képlet alapján: számított: C% = 34,43, H% = 2,89, N% = 20,08, Cl% = 25,41;

talált: C% = 34,53, H% = 2,89, N% = 20.02, Ci% = 25,40.

3. példa

N-(4,6-Diklór-5-formamido-2-pirimidinil)-izobutiramid előállítása

220 ml abszolút etanolt és 10,0 g (nedves tömeg), előzetesen 27,6 kPa hidrogéngáznyomáson 10 percig rázott Raney-nikkel-katalizátort tartalmazó Parr-lombikba a 2. példa cím szerinti vegyületéből 6,77 g, 24,26 mmol mennyiséget mérünk. Az elegyet 1 órán át 27,6 kPa hidrogéngáz-nyomáson rázzuk, majd celiten szűrjük, és a szűrletet bepároljuk. A kapott sárgásfehér szilárd anyagot vákuumban éjszakán át szárítjuk. Ezt a szilárd anyagot 0 °C hőmérsékleten 250 ml 1,2-diklóretánnal keverjűk össze. Az elegyhez 30 ml ecetsavanhidridet, majd 30 ml hangyasavat adunk eseppenként, nitrogéngáz-atmoszférában. A kapott elegyet szobahőmérsékleten 2 órán át keverjűk, majd eredeti térfogatának felére bepároljuk, és toluollal való azeotrop desztil-

lálás révén eltávolítjuk a visszamaradó hangyasav/ecetsavat. A nyersterméket metanollal eldőrzsőlve 73%-os hozammal 4,92 g cim szerinti vegyületet nyerünk piszkosfeher szilárd anyag formájában. Olvadáspont: 206-209 °C (bomlik); 'H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 1,08 (d, J=6.8 Hz, 6.0 (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH), 2.74 (m, J=6.8 Hz, 1.0 $(CH_3)_2CH)$ , 8,18 (d, J=10,3 Hz) és 10,26 (széles s) [összesen 1,0. NHCHO két konformerből], 11,17 (széles s, 1,0).

Ì

Elemzési eredinények a  $C_9H_{10}N_4O_2Cl_2$  képlet alapján: 10 számított: C % =39,01, H %=3,64. N % = 20,22

C1% = 25,59;

talált : C% = 39,13, H% = 3,68, N % = 20,12,C1% = 25,67.

4. példa

(+)-((1R,4S)-cisz-N-[4-Klór-5-formamido-6-{[4-(hidroxi-metil)-2-ciklopentén-1-il]-amino}-2-pirimidinil]-izobutiramid előállítása

2.44 g, 8,15 mmol, az 1. referenciapélda szerint elő- 20 állított (IS,4R)-4-amino-2-ciklopentén-1-metanol- dibenzoil-D-tartarátot 20 ml 90%-os etanolban oldunk, és az oldatet 30 ml hidroxíl formájú Amberlite IRA-400 gyantával töltött, azonos oldószerrel előmosott oszlopra visszük. A 90%-os etanollal való eluáláskor kapott bázi- 25 kus frakciók bepárlásával és a toluol - etanol lepárlása után 1.4 g (1S,4R)-4-amino-2-ciklopentén-1-metanol marad vissza halványsárga olaj formájában. Ezt az olajat azonnal kondenzáljuk 2,26 g, 8,15 mmol, a 3. példa szerint előállított N-(4,6-diklór-5-formamido-2-pirimidinil-izobutiramiddal, a reagáltatást 100 ml 1,2dimetoxi-etánban, 2,3 ml, 16,3 mmol trietil-aminnal 95-110 °C hőmérsékleten 1,5 órán át végezzük. A kapott oldatot sötétsárga sziruppá pároljuk be, amelyet szilikagélen kromatografálunk. Az eluálást 5-7,5%-os metanol - kloroform eleggyel végezzük, így 84%-os hozammal 2,45 g halványsárga szilárd anyagot nyerünk.

Az anyagból egy mintát acetonitrilben kristályosítunk, így a cím szerinti vegyűletet finom fehér kristályok formájában nyerjük. A termék olvadáspontja 194,5-195,5 °C. 1H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 10,21 (s, 1, NHCOCHMe<sub>2</sub>). 9,29 (s, 1, NHCHO). 8,12 (s, 1, CHO), 7,18 (d, J=7.9, 1, CHNH), 5,8 és 5,7 (mindkettő m. 2, CH=CH), 5,08 (m, 1, CHN), 4,71 (t, J=5,06, 1, OH), 3,37 (m, 2, CH<sub>2</sub>OH), 2,9-2,6 (m, 2, CHMe<sub>2</sub> és CH), 2,40 (mm, 1, 0,5CH<sub>2</sub>), 1,33 (m, 1, 0,5CH<sub>2</sub>);  $[\alpha]^{20}_{D} + 4.4^{\circ} [\alpha]^{20}_{365} - 20.7^{\circ} (c = 0.237, MeOH).$ Elemzési eredmények a C<sub>15</sub>H<sub>20</sub>N<sub>5</sub>ClO<sub>3</sub> képlet alapján:

számított: C% =50,92, H%=5,70, N% = 19,79

C1% = 10.02:

találi : C% = 50,67, H% = 5,78. N% = 19,62C1% = 9,92.

## SZABADALMI IGÉNYPONTOK

I. A Q általános képletű enantiomer vegyűletek, a képletben

RA jelentése H vagy formilesoport,

R<sup>B</sup> jelentése H,

R3 jelentése izobutiroilesoport,

R4 jelentése -NHA, ahol A jelentése (1S,4R) vagy (1R.4S) konfigurációjú 2-ciklopentén-1-metanol-4-il-csoport,

W nincs jelen,

a === jelölés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom;

R^ jelentése formilesoport

RB jelentése H,

R3 jelentése izobutiroilesoport,

Rª jelentése halogénatom,

W nincs jelen,

a \_\_\_ jelölés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom;

vagy

15

RA és RB mindegyikének jelentése O,

R3 jelentése izobutiroilesoport,

R4 jelentése halogénatom,

W nincs jelen,

a \_\_\_ jelölés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom;

vagy

RA és RB mindegyikének jelentése O,

R3 jelentése izobutiroilesoport,

R4 jelentése halogénatom,

W jelentése H,

a zaz jelölés jelentése vegyértékkötés és

Y jelentése oxocsoport.

2. Az 1. igénypont szerinti Q általános képletű vegyűletek körébe tartozó (1R,4S)-cisz-N-{4-klór-5-formamido-6-[/4-(hidroxi-metil)-2-ciklopentén-1-il/-amino]-2-pirimidinil}-izobutiramid, amely a megfelelő (1S,4R) enantiomertől lényegében mentes.

3. Az 1. igénypont szerinti Q általános képletű vegyületek körébe tartozó N-(4,6-diklór-5-formamido-2pirimidinil)-izobutiramid.

4. Az 1. igénypont szerinti Q általános képletű vegyületek körébe tartozó N-(4,6-diklór-5-nitro-2-pirimidinil)-izobutiramid.

5. Az 1. igénypont szerinti Q általános képletű vegyűletek körébe tartozó N-(4-klór-1,6-dihidro-5-nitro-6-oxo-2-pirimidinil)-izobutiramid.

6. Eljárás a Q általános képletű enantiomer vegyületek 45 azon körének előállítására, amelyben

RA jelentése formilesoport,

R<sup>B</sup> jelentése H,

R3 jelentése izobutiroilesoport,

R4 jelentése -NHA, ahol A jelentése (1S,4R) vagy (1R,4S) konfigurációjú 2-ciklopentén-1-metanol-4-il-csoport,

W nincs jelen,

50

60

a === jelőlés jelentése kettős kötés és

Y jelentése halogénatom.

azzai jellemezve, hogy egy olyan Q általános képietű vegyületet, amelyben

RA jelentése formilcsoport,

R<sup>B</sup> jelentése H,

R3 jelentése izobutiroilesoport,

R4 jelentése halogénatom,

$$R^3NH$$
 $NR^4$ 
 $Q$